This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出顧公開

^⑫公開特許公報(A)

昭55—162772

⊕Int. Cl.³	識別記号	庁内整理番号	3 3 公開	昭和	7055年(19	80)12	月1	8日
C 07 D 213/64		7138-4 C						
213/65		7138-4 C	発明(の数	1			
213/68		7138-4 C	審査	東宋	未請求			
213/70		7138—4 C						
213/82		7138—4 C						
213/85		7138—4 C						
215/22		7306-4 C						
217/14		7306—4 C						
217/24		7306—4 C						
235/26		7306-4 C						
239/32		6670—4 C	*			(全	6	頁)

の置換酢酸誘導体の製造法

②特 順 昭55—69434

②出 順 昭49(1974)5月22日 ②特 顕 昭49-58244の分割

②杂明者 浜田芳徳

尼崎市武庫豊町 2 の 5 の53の30 3

切出 願 人 塩野袋製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

13代 理 人 弁理士 岩崎光隆

最終頁に続く



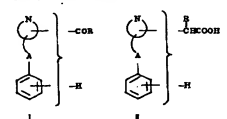
_

4 発明の名称

最換酢蔵誘導体の製造法

2.特許請求の範囲

一般式!で表わされる化合物にアルコキンメチレン三炭化水素蓄置換フオスフキアンを反応させ、 て得られる化合物を加水分解しついで酸化して一 般式!で表わされる化合物を得ることを特徴とす る個換酢能調等体の製造法。

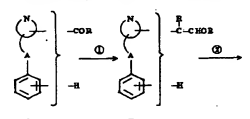


(式中、Nはピリロン、ピリモジン、イモダブールまたはテトラゾールを表わし、Bは炭化水素基を表わし、Aは効果または硬質を表わし、Nは分よび上記ペンゼン環上には反応に影響を及ぼさない



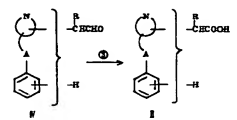
本発明は置換酢酸鍋等体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用(抗リケマチ作用も含む)および鍼瘍作用を示し医薬または動物薬として 有用な関集酢酸誘導体を得る点にある。

本発明方法の要旨は次式によって示される。



(白急不足)





(気中・N)はピリッン、ピリェッン、イミダゾールまたはテトラゾールを振わし、Bは炭化水素基を変わし、Aは酸素または硫黄を変わし、N)および上記ペンセン環は反応に影響を及ぼさないパー3個の関係基を有していてもよくあるいは縮合ペンゼン環または結合服理を有していてもよく。一COB 並はこの総合ペンゼン理上にあってもよい。ドはアルキル基を変わす。)

本発明方法は一数式 I で表わされる化合物をアルコキシメチレン三炭化水素質換フオスフオランと反応させるいわゆるウイティフと (Wittig) 反応に付し(反応①)、得られる化合物目を加水分解に付し化合物がとした(反応②)後酸化反応に

- 3 -



常不活性気流中で行われる。得られる化合物系はついで反応③ すなわち加水分解反応に付し、アルコキシメチレン基をアルデヒド基にする。 この加水分解は通常エノールエーテルを加水分解する。 例えば、酸として塩酸、銀酸。硝酸またはこれらと有機酸(例えば、酢酸)などとの混合物を用いることができる。生成する化合物がは単離することなく次工程②に付すことができる。

反応③は化合物製のアルデヒド基をカルボキンル基に変えるもので一般のアルデヒド基をカルボキシル基に変換する酸化反応に単じて行えばよい。例えば過マンガン酸カリウム、週酸化水素、酸化酸などにより水中または有機溶体中で酸化してもよいし、研酸・クロ人酸、溶解酸と過酸化的。または過酸化酢酸などにより酸化してもよい。なお上記反応①、③および④の工程において反応を受ける環上の個換基は各反応の前後に個換基を修飾



神原昭55-162772(2)

付して目的とする重換酢酸調導体 I を得る(反応の)ものである。

次に本発陽方法の実施について詳細に記する。 反応Dは通常のウイティッヒ反応に従つて行えば よく、種々のアルコキシメチレン三炭化水素置換 フオスフオラン(例えば。メトキシメテレントリ フェニルフオスフオラン。メトキシメチレント9 (メトキシメチル)フオスフオクン。エトキシメ チレントリプチルフオスフオタンなど)が原料化 合物と反応条件に応じて適宜選択し使用される。 例えば、上記フオスフオランにハロゲン化水素が 付加したフオスフオニウム雄を使用し、有機企賞 (例えば、フェニルリテウム、ブテルリテウムな ど)を用いてユーテル類(供えば、エーテル、ジ ピニルエーテル、チトラヒドロフランなど)中で 必要に応じて加温下で化合物(と反応させるか) あるいはアルカリ金属アルコキサイド(例えば 。 ナトリウムメテラート . ナトリウムエテラートな ど)を用いてルコキサイドと対応するアルコール 中で反応させるのが通常実象的である。反応は遺

- 4 -



することにより、最終において目的化合物を得る ようにすることができる。

なお、原料化合物「はハロゲノピリジン無にフェノール無またはテオフェノール無を必要に応じて進基性物質の存在下に反応させることにより、 製造される。

かくして得られた化合物 I はさらに分離、精製 あるいは製剤化。その他の必要に応じて、適当な アルカリ金属塩(何えば、ナトリウム・カリウム など)、アルカリ土原金属塩(何えば、カルシウム・マグネレウム、パリウムなど)。その他アル ミニウム塩などに常法に従って変換することがで

本発明方法の目的化合物である信義静蔵器導体 及びその複類は優れた抗央変作用(抗リウマチ作用も含む)または航路作用を示し、医療または敷 物薬として有用な化合物である。

以下実施例において本発明方法の実施部様を示す。

実施例7

t See of

特職昭55-162772(3)

元素分析 C_{/3}H_{/3}O₂Nとして 計算値: C.7466iH.627iN.189 実験値: C.749¢iH.637iN.179 IR p^{CHC63}cm^{-/} /658./390 NMR 8(CDC4₃) /88./93(3H.6)./367. 370(3H.m).6/2.633(3H.q)

- 7 -



Mo エメテル基、Mo t =メトキシ基、Bt =エテル基、Pr =ブロピル基、iーPr =イソプロピル基、Bu =ブテル基、i ーBu =イソブテル基。
aーBu = u = ブテル基、i ーBu = t = ブテル基・
Au = r セテル基、Au = r ニリノ系、
Ca(aE₂0) = カルシウム塩(a 水和物)。
Ad = r ル i = ウム塩、d = 分解点。
(以下会白)

実施例ユーノの3

以下実施例!と同様にして下記の化合物を得る。 なお、下記表中で用いられる商号は下記の意味を 扱わし、A 様において例えばユーロはピリッン理 の3位がエーテル結合していることを扱わし、X₂、 X₃、Y₁、Y₃却よびY₃欄において例えば*G*-C4はク ロルが母核の単位を重換していることを扱わす。

-8-

N A A A	-CHCOOH	ø	+	×	×	*	Y, Y,	£ .	(D)
	~	k	9	=	×	#	Ħ	×	\$\$\$ /~\$\$/
	*	Ž	7-0	×	×	13-8 13-8	Ħ	Ħ	119-1301
	*	ž	9-7	×	æ	×	×	×	P66~36
	*	ż	7-0	Ħ	×	Į,	Ħ	=	1075~10K54
	*	ź	9	×	Ħ	3	=	=	78-234
	~	Ħ	9-0	×	Ħ	137	×	=	111-011
	~n	ž	7-0	Ħ	#	Ħ	#	Ħ	94-93
	~	Ė	0-9	Ħ	Ŧ	9	×	×	114-115
0	7	ż	0-7	=	藍	×	Ħ	=	C4 (28 30)/35-/36
	7	Ĩ	9	Ħ	×	į	×	==	C. (JH 30)ro-4/4
7	*	ż	8-7	=	Ħ	3	×	×	59~#914
	.s	Ä	7	Ħ	¥		Ħ	=	127-1304
	*	Ė	7-0	×	쩗	*	Ħ	=	101-1034
	•	ź	8-9	×	×	æ	Ħ	×	1145-1133
	- 01	ž	9	≖	×		=		66~26
	* *	ż	2	×	×	æ	Ħ	=	Ca (Jag 30)/40~/4/
	m	ž	9-9	×	×	2-K-1	Ħ	Ħ	C. ()(B ₃ O)/55
	*	ď	7-0	×	=	į	=	Ħ	92-93
70	en,	ż	9-9	=	Ħ	3-61	×	Ħ	108~107
7	.3	i	7-0	Ħ	*	K-CN	Ħ	E	105~1064
77	~	ă	9-0	=	×	137	Ħ	Ħ	7887
2	3	ä	9	=	×	#~C00H	×	×	134-1364
7	3	ż	9-7	×	=	3.67	=	=	C. (28,0)/35~/37
25	•	ä	9-9	皿	=	124	=	=	05/(0fH) v3
7	*	ż	9	Ħ	×	E-CONE	Ħ	×	140~143 (知图)
27	*	ž	7-0	¥	=	¥.	Ħ	Ħ	Ca (481,0)/87~/89
25	*	ż	7-0	×	×	#-0¥	I	×	\$\$\$/~5\$\$/(0f#E)*3
79	u	÷	0-7	×	×	#-04¢	=	×	Cs (48,0)/45
9	•	3	•	1	;	60	:	:	

56//-48/(OL#£/) c P69/(0[H57) 10 1254 (QLH2) 1024 Ca (2H 30)/954 C+ (2H,0)/874 1205-1215 135~1364 PCE/~9E/ 133~13#4 103~104d 36~1374 132~/33d 142-1434 106-1081 138~1394 135~/36 115~1164 \$01~101 125~/29 3/1-8/1 155~156 118~130 9#1~5#1 35~136 12/-05 911~51 120-121 86~878 26-96 29-18 63-63 36-66 13~93 16~06 į 13-(CH3)-L アンソーサギ H #-NECOOE H #-NGCOAs **,** × × A CHCOOK B 9

夹拉例	B 一CHCOOH の位置	R	-A-	x,	x,	Υ,	Y	Y,	ም(ፒ)	
65	3	M.	6-0	Ħ	H	23-~	ンリ	H	/3/~/32	(RAZ
66	3	K.	6-0	4-Me	S-Ne	н	Ħ	Ħ	144~145	图 6 图
67	4	K.	2-0	56-	-ベン/	Ħ	Ħ	Ħ	C. (/SEP)2/6~2/7	
68	3	Ma	6-0	45-	-ペング	H	Ħ	Ħ	/22~/23	
69	3	Mo	4-0	45-(CH ₂) ₄ '-	H	H	H	151~152	
70	3	Me	6-0	н	Ħ	34-(CH	,) <u>,</u> _	H	1225~1235	
21	3	Mo	,6-0	H	Ħ	3Mo t	H	Ħ	69.5~705	
72	3	M۵	6-0	_2—¥(•	4-M •	Ħ	Ħ	H	C. (/SE_O)2/84	•
73	3	Mo	6-0	H	Ħ	4 ←0H	H	Ħ	167~1.69	
24	3	Me	6-0	Ħ	Ħ	#-A00	H	Ħ	161~162	
75	. 3	M•	6-0	H	Ħ	4-i-Pr	H	H	89~91	
76	3	Me	6-0	H	Ħ	4-Pr	H	H	81.5~825	
77	3	Me	6-0	н	H	4 −4−B u	H	H	112~113	
78	3	Mo	۵-0	H	н	4-s−B a	Ħ	H	67~71	
79	3 -	M.	6-0	Ħ	H	4 −Bu	H	H	C.(H.D)/40~/42	
80	3	Mo	6-0	H	H	4 −1−Ba	H	H	Ca //4~//9(d)	



7. H H C CONH C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	K, K	# H T T T T T T T T T T T T T T T T T T		*	# # B # # # # # # # # # # # # # # # # #	\$\(\tau\)\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \
41, 7, 4, 4, 7, 1	[m	
	贈 3	4 4 4 4 4 4 4 4 4			* * * * * * * * *	
41 , 4444	層 3	n, n, m, s, n, n, n, n,			* * * * * * * * *	
, , , , , , , ,	層 3	4 6 4 4 4 4 4			* * * * * * * *	
, 3 5 4 A A	<u> </u>	~ * ~ ~ ~ ~			* * * * * * *	
, 4 3 4 M M	<u> </u>	* " " " "			* * * * * *	
7 7 7 7 7 7	B 5	4 4 4 4			* * * * *	
<u> </u>	ş	4 4 4	* * * *		* * * *	
•		n n	E E E	*	* * *	
	_	7	E E		* *	143~143
			Ħ	Ħ	3	;
	#	٦		ļ	•	133~17%
		7	Ħ	#	*	C4 (H ₃ 0)273-275
7	H	7	œ	Ħ	*	137~138
	×	*	Ħ	Ħ	3	153~153
95 S-Me		٦	Ħ	Ħ	*	133~134
7	#	7	æ	Ħ	*	(11/~/17
9.7 H	K	4	Ţ	=	*	\$01~201
76	5	7	Į.	Ħ	*	C4 (461,0)/584
/• 66	×	4	#	=	*	136-138
H 00/	#	7	į	=	*	150-131
101 H	ĸ	4	7	Ħ	*	66~26
101	#	7	707	Ħ	*	9#1~5#1
H (0)	22	7	Į,	7	*	137~128



対助昭55-162772(6)

実集例/0ギー/07

実施例!と同様にして下記の化合物を得る。

ユー(&- (ユービリジルオキシ) - ユーナフ キル) プロピオン型、サノタク~/ タボで。

ユー(4−(/−フェニルー/ユミダーテトラ ゾリルオキシ)フェニル)プロピオン酸、甲/65 ・/66℃。

るー〔4ー(るーピリミジルオキシ)フェニル 〕プロピオン酸、テノフ4~/クよ℃。

ユー(リー(ノーノテルーユーペンズイミダゾ イルオキシ)フェニル)プロピオン酸、甲/より ~/よよで、

> 特許出顧人 塩野農製業株式会社 代 趣 人 弁理士 岩等 光

第1頁の銃き

Int. C].*	識別記号	庁内整理番号
# A 61 K	31/415	ABG	•
	31/44	ABE	
	31/455	AAH	
•	31/47	ABG	

0発 明·者 岡田哲夫

堺市三条通2の5